



吴琨

辉瑞生物制药集团中国区首席运营官

“为患者带来改变其生活的突破创新”是辉瑞始终不变的承诺， 参展期间辉瑞将通过一系列活动展示辉瑞的“创新、合作、承诺和抗疫成果”，**体现“科学致胜”的主题，将最新的创新药品、治疗方案以及创新发展模式展示给中国观众。**

“在‘人类命运共同体’的倡议下，我们将继续携手，加强合作，共同努力为实现全面抗疫胜利而不断突破。科学致胜！”吴琨先生对最终战胜疫情充满信心。

以科学引领创新

今年是辉瑞进入中国的第31年，辉瑞坚信中国医药产业有着巨大的发展潜力。辉瑞生物制药集团中国区市场营销副总裁王怡亲女士告诉《新民周刊》，多年来，辉瑞在中国上市了五大领域的创新药物，包括肿瘤、疫苗、抗感染、炎症与免疫以及罕见病等领域，力争满足人民生命各阶段的健康需求。

以肿瘤领域为例，辉瑞肿瘤业务已使数十万名肿瘤患者获益。王怡亲女士介绍说，“在当前的精准化治疗时代，辉瑞将携手专家学者，继续将靶向治疗‘精准’边界不断前移，深入强化‘精准再精准’的理念，加速引进创新药品，为肿瘤患者带来更精准有效治疗方案。”

自上世纪50年代土霉素研发成功后，辉瑞便坚定了对研发的投入，先后创立格罗顿实验室、中央研究部。

经过一系列的资源优化，辉瑞集中优势兵力对创新药发起了总攻。

今年，辉瑞将有多个产品计划或已经实现在中国上市：

2月5日，辉瑞获得维达全®（氯苯唑酸葡胺软胶囊）在中国上市的批准。维达全®是全球首个转甲状腺素蛋白稳定剂，用于治疗成人转甲状腺素蛋白淀粉样变性多发性神经病（ATTR-PN）I期症状，可延缓周围神经功能损害。5月12日，中国开出首张维达全®处方，填补了此前中国在ATTR-PN I期症状性成人患者治疗领域无有效药物的空白。

7月29日，中国首位ALK（间变性淋巴瘤激酶）阳性晚期非小细胞肺癌患者在海南博鳌恒大国际医院先行获得第三代口服靶向药物劳拉替尼治疗处方，打破中国晚期肺癌患者耐药困境，患者生存期延长再现曙光。

7月30日，辉瑞获得舒坦明®（克立硼罗）2%软膏剂的进口药品注册证，通过快速审批通道进入中国市场，舒坦明®被批准用于2岁及以上儿童和成人轻度至中度特应性皮炎患者的局部外用治疗，填补了中国特应性皮炎未被满足的治疗需求，帮助广大特应性皮炎患者尤其是2岁及以上儿童患者安全有效地缓解症状。

9月30日，中国国家药品监督管理局已经批准维万心®（氯苯唑酸软胶囊，Vyndamax®）用于治疗成人野生型或遗传型转甲状腺素蛋白淀粉样变性心肌病（ATTR-CM），以减少心血管死亡及心血管相关住院。维万心®是全球首个、也是唯一经批准治疗ATTR-CM患者的口服药物。此次维万心®的获批，将填补此前中国在ATTR-CM治疗领域无有效药物的空白，为ATTR-CM的患者更好地管理病情、延缓疾病进展提供新的选择。

辉瑞原研新药 Besponsa 贝博萨（注射用奥加伊妥珠单抗）已在中国提交上市申请，因其属于具有明显优势的创新药，于2020年3月被纳入优先审评品种名单，有望于2021年在中国正式获批上市。

中国药品审评审批的加速，让辉瑞更有信心为中国患者带来更多改变其生活的突破性新药。

吴琨先生表示，未来，辉瑞将以更大的力度履行肩负的社会责任，与政府部门和社会各界合作，积极引进突破性的创新药物，探索药物可及性创新方案，及时惠及中国患者，助力“健康中国2030”宏伟目标的早日实现。“辉瑞自身还将积极探索